### (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Bitro



# 

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 2. Oktober 2003 (02.10.2003)

PCT

#### (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/080707 A1

(51) Internationale Patentklassifikation?: 69/28, 69/36

C08G 69/04.

Karl-Heinz [DE/DE]; Ludwig-Jahn-Strasse 3, 07422 Bad Blankenburg (DE).

(74) Anwalte: FELDKAMP, Rainer usw.; Garmischer Strasse

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP03/03091

(22) Internationales Aumeldedatum:

25. März 2003 (25.03.2003)

(25) Einreichungespruche:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

102 13 263.1

25. Mirz 2002 (25.03.2002)

(71) Aumelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): POLYMER ENGINEERING GMBH [DE/DE]; Breitscheidstrasse 148, 07407 Rudolstzdt (DB).

(81) Bestimmungsstaaten (national): CN, IN, RU, US.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT, BB, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR. HU, IB, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR).

Vertiffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

4, 80339 München (DB).

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkurrungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

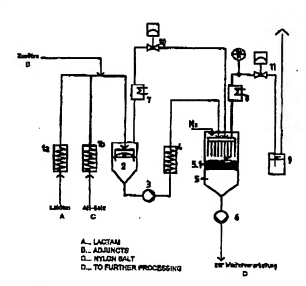
(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder

(nur fbr US): WILTZER,

(54) Title: METHOD AND DEVICE FOR THE CONTINUOUS PRODUCTION OF POLYAMIDE 6,6 AND COPOLYAMIDES THEREOF

(54) Bezeichnung: VERRAHREN UND VORRICHTUNG ZUR KONTINULERLICHEN HERSTELLUNG VON POLYAMID 6,6 UND DESSEN COPOLYAMIDE



(57) Abstract: A method and device for the communous production of copolyamide and polyamide, the starting materials for which comprise hexamethylenediamine adipate (nylon salt), water and, in the case of copolyamide, additionally lactam, comprise a first method step (2) which is carried out under pressure at a temperature between 180 and 280 °C. After the pass through the first method step, the prepolymer is subjected to a second method step (5), from which the evaporated water is removed or driven off by inert gas. The water evaporated off in the first method step (2) with the reaction components contained therein is fed to the at least one further method step (5) and the water is only driven off in said method step or subsequent method steps.

[Fortsetsung auf der nächsten Seite]

<sup>(57)</sup> Zusammenfassung: Bin Verfahren und eine Vorrichtung zur kontinuierlichen Herstellung von Copolyamid und Polyamid, dessen Ausgangsmaterial aus adiginsaurem Hexamethylandiamin (AH-Salz) und Wasser sowie in Fall von Copolyamid zusätzlich aus Laktam besteht, umfasst eine ersten Verfahrensstufe (2), die unter Druck bei Temperaturen zwischen 180 und 280 °C durchgeführt wird, wobei nach dam Durchlauf der ersten Verfahrensstufe das Vorpolymerisat zumindest einer weiteren Verfahrensstufe (5) zugeführt wird, aus der das verdampfte Wasser entfernt und/oder mit Inertgas ausgetrieben wird. Das in der ersten Verfahrensstufe (2)verdampfende Wasser mit darin enthaltenden Reaktionsbestandteilen wird in die zumindest eine weitere Verfahrensstufe (5) eingeleitet, und das Austreiben des Wassers erfolgt lediglich in der oder den weiteren Verfahrensstufen.

24 Sep 2004 13:23

WALLET AL

WO 03/080707

+49 89 50 75 0 9 1 3 4 S. 4

DT09 Rec'd PCT/PTO 2 7 SEP 2004

VERFAUREN UND VORRICHTUNG ZUR KONTINUIERLICHEN HERSTELLUNG VON FOLYAMID 6,6 UND DESSEN COPOLYAMIDE

Die Erfindung betrifft ein Verfahren und eine Vorrichtung zur Durchführung des Verfahrens zur kontinuierlichen Herstellung von Copolyamid oder Polyamid der im Oberbegriff des Anspruchs 1 bzw. 6 genannten Art.

Für die Polymerisation von adipinsaurem Hexamethylendiamin (AH-Salz) oder Adipinsäure und Hexamethylendiamin wird bekannterweise als Ausgangsprodukt eine wässrige AH-Salziösung, die in einem Druckreaktor auf eine Temperatur im Bereich von 220 – 280° C erwärmt wird, eingesetzt, mit dem Ziel, ein AH-Vorkondensat herzustellen, bei welchem die NH2-Gruppen des Hexamethylendiamins mit den COOH-Gruppen der Adipinsäure reagient haben.

Es ist bekannt, dass die wässrige adipinsaure Hexamethylendiaminiösung unter einem Druck, der kleiner als der aus der Lösung entstehende Dampfdruck ist, bei gleichzeitiger Verdampfung des Wassers erwärmt wird und das am leichtesten flüchtige, ausgetriebene Hexamethylendiamin in einer Kolonne zurückgehalten und dem Polymerisationsprozess wieder zugeführt wird (US-PS 2 689 839; US-PS 3 960 820). Bei der Entspannung eines solchen Vorkondensats kann Hexamethylendiamin in geringem Umfang entweichen. Zum Ausgleich des viskositätsabsenkenden Säureüberschusses wird Hexamethylendiamin im Überschuß zugesetzt (US 3 193 535; DE 2 417 003). Eine Entwässerung und Nachkondensation der Polyamidschmelze wird nach bekannten Verfahren vorganommen.

25

Aus der DE-A1 196 21 088 ist es weiterhin bekannt, durch eine geschlossene Fahrweise der ersten Verfahrensstufe in einem Polymerisationsreaktor unter dem vollen, sich bei entsprechender Reaktionstemperatur einstellenden Druck, die vollständige Umsetzung der NH<sub>2</sub>-Gruppen des Hexamethylendlamins und der COOH-30 Gruppen der Adiplnsäure zu erteichen. Hierbei muß jedoch in dem Polymerisationsreaktor ein Teil des verdampfenden Wassers bei hohem Druck und hoher Temperatur abgetrennt werden, was einen hohen Energieaufwand erfordert, ohne dass Diaminverluste vollständig vermieden werden können.

WO 03/080707

WALL

PCT/EP03/03091

2

H ET AL

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, ein Verfahren bzw. eine Vorrichtung der eingangs genannten Art zu schaffen, bei dem bzw. bei der die Abtrennung des Wassers bei niedrigeren Temperaturen und Drücken und unter verringerten Diaminverlusten erfolgen kann.

Diese Aufgabe wird durch die im Patentanspruch 1 bzw. 6 angegebenen Merkmale gelöst.

10 Vorteilhafte Ausgestaltungen und Weiterbildungen der Erfindung ergeben sich aus den leweiligen Unteransprüchen.

Bei dem erfindungsgemäßen Verfahren bzw. der Vorrichtung wird das in der ersten Verfahrensstufe verdampfende Wasser mit darin enthaltenden Reaktionsbestandteilen 15 in die zumindest eine weltere Verfahrensstufe eingeleitet, und das Austrelben des Wassers erfolgt lediglich in der oder den weiteren Verfahrensstufen.

Auf diese Weise kann die Abtrennung des Wassers bei niedrigeren Temperaturen und Drücken und unter verringerten Diaminverlusten erfolgen.

Das in der ersten Verfahrensstufe verdampfende Wasser mit darin enthaltenen Reaktionsbestandtellen wird vorzugsweise über ein Rektifizierverfahren, in die zumindest eine weitere Verfahrensstufe eingeleitet.

Rektifizierverfahren еіпе Eine bevorzugte technische Lösung für das 25 Rückflusskolonne.

Von größter Bedeutung beim Einsatz von Rektifizierverfahren im Gesamtverfahren ist der Einsatz von Rückflusskolonnen für die Verfahrensstufen, aus denen Wasser an die Umgebung abgeführt wird. Es wird dadurch der Verlust von reaktivwirkenden Bestandtellen soweit minimiert, dass keine merkliche Beeinflussung der Endviskosität des Polyamids auftritt.

WO 03/080707

PCT/EP03/03091

3

Vorzugsweise wird bei dem erfindungsgemäßen Verfahren ein AH-Salzanteil von bis zu 30% bzw. von 80 bis 100% eingesetzt.

Das Austreiben des Wassers in der Rückflusskolonne kann bei einer Temperatur von unter 120°C erfolgen, wobei in der Rückflusskolonne abgetrennte Caprolactam- und Diaminanteile in die zumindest eine weitere Verfahrensstufe zurückgeleitet werden.

Die erfindungsgemäße Vorrichtung welst einen ersten Druckreaktor auf, dem ein Wärmetauscher vorgeschaltet ist und dem über einen Schmelzetrockner mindestens ein Nachkondensationsreaktor nachgeschaltet ist, wobei der Gasraum des Druckreaktors unter Druckregelung mit dem Gasraum des Nachkondensators verbunden ist, und Wasser aus dem Gasraum des Nachkondensators über eine Rückflusskolonne und eine Abtauchung ausgetrieben wird.

15 Die in der Rückflusskolonne abgetrennten Caprolactam- und Diaminanteile werden in den Nachkondensator zurückgeleitet.

Die Trennung in der Rückflusskolonne kann bei einer Temperatur von weniger als 120°C erfolgen.

Die Erfindung wird nachfolgend anhand von Ausführungsbelsplelen und einer in der Zeichnung dargestellten Ausführungsform der Vorrichtung noch näher erläutert.

Die Zeichnung zeigt in einer schematischen Darstellung die erfindungsgemäße 25 Anordnung der Verfahrensstufen für die kontinuierliche Herstellung von Copolyamid.

Eine Anlage zur Herstellung von Polyamid aus wässrigen AH-Salz ohne Zugabe von Caprolactam, gegebenenfalls noch mit Stabilisatorzusätzen, wie z. B. Propionsäure, unterscheidet sich nur dadurch von der Vorrichtung nach der in dieser Zeichnung dargestellten Ausführungsform, dass kein Laktam dosiert wird, der Vorwärmer außer Betrieb ist und die Möglichkeit besteht, den Druck auch nach der Rückflusskolonne zu regeln.

WALL

WO 03/080707

PCT/EP03/03091

4

#### Ausführungsbelspiel 1:

Bei der in der Zeichnung dargesteilten Ausführungsform wird adipinsaures Hexamethylendiamin (AH-Salz) und Laktam zu Copolyamid umgesetzt. Wässriges AH-Salz und Laktam werden über jeweils einen Vorwärmer 1a, 1b in einen Druckreaktor 2 eingeleitet. Gegebenenfalls werden Stabilisatoren und andere Zusätze nach der Vorwärmung eindosiert.

Für ein spezielles Produkt wurden 3100 g/h einer wässrigen AH-Salz-Lösung und 9800 g Caprolactam/h dosiert. Im Schnitt betrug das Gewichtsverhältnis zwischen AH-Salz und Caprolactam 20 %. Die Systemtemtemperatur im Druckreaktor betrug 265 °C

Der Gasraum des Druckreaktors 2 ist über eine Rückflusskolonne 7 und einen Druckregier 10 mit dem Gasraum eines Nachkondensators 5 verbunden.

15 Am Druckregier 10 wurde ein Druck von 10 bar (Ü) eingestellt. Am Kopf des Nachkondensators 5 kurz unterhalb der Produktoberfläche ist ein Heizregister 5.1 eingebaut, welches das Wasseraustrelben unterstützt.

Zur Vergleichmäßigung des Reaktionsablaufes Im Druckreaktor 2 lst die Rückflusskolonne 7 vor dem Druckregler 10 förderlich; das in dem Druckreaktor 2 hergestellte niederviskose Polymerisat wird über eine Pumpe 3 niveaugeregelt und über einen Schmelzetrockner 4 in den Nachkondensator 5 eingeleitet. Der Nachkondensator 5 kann auch über einen weiteren Druckregler 11 unter geringem Überdruck bis 2 bar gehalten werden. Dieses ist Insbesondere zweckmäßig bei hohem 25 prozentualen Einsatz von AH-Salz im Ausgangsmonomeren ab 80 % und niedriger Ziel-Viskosität, wie für textile Seidenherstellung als Ausgangsmaterial erforderlich.

In dem Schmelzetrocker 4 wird das Vorpolymerisat auf 280° C erwärmt, wobei gleichzeltig das im Überschuß vorhandene Wasser verdampft wird. Dieses Vorpolymerisat wird im Nachkondensator 5 auf Normaldruck entspannt, wobei zur besseren Wasserausgasung das Vorpolymerisat über eine Entgasungsfläche und den unterhalb des Schmelzenlveaus befindlichen Wärmeübertrager 5.1 geführt wird. Das überschüssige Wasser wird druckgeregelt über eine Rückflusskolonne 8 und eine

WO 03/080707

PCT/EP03/03091

5

Abtauchung 9 aus dem Prozeß abgeführt.

WALL

H ET AL

Die Produktverweilzeit in dem Nachkondensator 5 beträgt beispielsweise 5 Stunden. In der Rückflusskolonne 8 erfolgt eine Trennung des Gasgemisches. Das e-Caprolactam 5 läuft in den Nachkondensator zurück. Das Wasser verläßt den Polymerisationsprozeß.

Zum Austreiben dieses Wassers wird heißer Stickstoff in den Nachkondensator 5 so geleltet, dass aus der PA-Schmeize Wasser gut ausdiffundieren kann. Dieser Stickstoff und das Wasser werden über die Abtauchung 9 aus dem Prozeß abgeführt. Besonders vorteilhaft ist die Aufheizung des Stickstoffs vor Eintritt in den Nachkondensator. Dieses ist in der Abbildung nicht dargestellt.

Es wurde Copolyamid mit einem mittleren Schmelzpunkt von 189 °C und einer Lösungsviskosität, gemessen in 98 %iger Schwefelsäure von 2,7 produziert.

Das Temperatumiveau für die Trennung in der Rückflusskolonne 8 kann gegenüber bekannten Verfahren, bei denen eine zusätzliche Rückflusskolonne an einem ersten Druckreaktor unbedingt erforderlich ist, wesentlich abgesenkt werden, nämlich auf minimal 100°C, wodurch Diaminverluste wesentlich verringert werden.

Der Gesamtextrakt nach dem Nachkondensator 5 betrug 7,8 %. Das Material wurde anschließend extrahlert und getrocknet.

#### Ausführungsbeispiel 2:

25

15

20

Zur Herstellung von PA66 wurde eine wässrige AH-Salz-Lösung auf > 220 °C im Vorwärmer 1 b vorgewärmt, wobei im Vorwärmer auch Wasser verdampft wurde. Die Systemtemperatur im Druckreaktor 2 betrug 265 °C, die Produktverweilzeit 1 Stunde.

Über die Pumpe 3 und die Schmelzetrocknung 4 wurde das Polyamid 66 in den Nachkondensator 5 eingespeist. Die Produktverweitzelt betrug 3 Stunden. Über die Pumpe 6 wurde das Polyamid 66 zum Granullerverfahren dosiert.

WO 03/080707

PCT/EP03/03091

6

Im Druckreaktor 2 wurde ein Druck von 22 bar eingestellt. Wasser und Amin wurden über die Rückflusskolonne 7 und den Druckregier 10 in den Gasraum des Nachkondensators 5 geleitet. Entgast wurde aus dem Nachkondensator 5 über die Rückflusskolonne 8 und den Druckregier 11 in die Abtauchung 9. Am Druckregier 11 wurden 0,3 bar eingestellt. Der Gasraum des Nachkondensators wurde mit Stickstoff inertisiert. Es wurde Polyamid 66 mit einer Viskosität in LV-Einheiten von 2,2 hergestellt.

WO 03/080707

PCT/EP03/03091

7

## Patentahsprüche:

- Verfahren zur kontinuierlichen Herstellung von Gopolyamid und Polyamid, dessen Ausgangsmaterial aus adipinsaurem Hexamethylendiamin (AH-Salz) und
   Wasser sowie im Fall von Copolyamid zusätzlich aus Laktam besteht, mit einer ersten Verfahrensstufe, die unter Druck bei Temperaturen zwischen 180 und 280° C durchgeführt wird, wobei nach dem Durchlauf der ersten Verfahrensstufe das Vorpolymerisat zumindest einer weiteren Verfahrensstufe zugeführt wird, aus der das verdampfte Wasser entfernt und/oder mit Inertgas ausgetrieben wird,
- dadurch gekennzeichnet, dass das in der ersten Verfahrensstufe verdampfende Wasser mit darin enthaltenden Reaktionsbestandteilen in die zumindest eine weitere Verfahrensstufe eingeleitet wird und das Austreiben des Wassers lediglich in der oder den weiteren Verfahrensstufen erfolgt.
- 15 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass das in der ersten Verfahrensstufe verdampfende Wasser mit darin enthaltenden Reaktionsbestandteilen in die zumindest eine weitere Verfahrensstufe eingeleitet wird, aus der das dampfförmige Abprodukt über eine Rückflusskolonne außerhalb der Verfahrensgrenze und/oder in den Gasraum der n\u00e4chsten Verfahrensstufe geleitet wird.
  - 3. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass ein AH-Salzanteil von bls zu 30% bzw. von 80 bis 100% eingesetzt wird.
- 25 4. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass das Austreiben des Wassers in der Rückflusskolonne bei einer Temperatur am oberen Ende der Rückflusskolonne von unter 120°C erfolgt, und dass in der Rückflusskolonne abgetrennte Caprolactam- und Diaminantelle in die zumindest eine weitere Verfahrensstufe zurückgeleitet werden.
  - 5. Vorrichtung zur Durchführung des Verfahrens nach einem der vorhergehenden Ansprüche, mit einem ersten Druckreaktor (2), dem ein Wärmetauscher (1) vorgeschaltet ist und dem über einen Schmelzetrockner (4)

WALL

#### WO 03/080707

PCT/EP03/03091

8

mindestens ein Nachkondensationsreaktor (5) nachgeschaltet ist,
dadurch gekennzelchnet, dass der Gasraum des Druckreaktors (2) unter
Druckregelung mit dem Gasraum des Nachkondensators (5) verbunden ist, und dass
Wasser aus dem Gasraum des Nachkondensators (5) über eine Rückflusskolonne (8)
und eine Abtauchung (9) ausgetrieben wird..

- 6. Vorrichtung nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass in der Rückflusskolonne (8) die abgetrennten Caprolactam- und Diaminantelle in den Nachkondensator (5) zurückgeleitet werden.
- 7. Vorrichtung nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass die Trennung in der Rückflusskolonne (8) bei einer Temperatur von weniger als 120°C erfolgt.